```
2/19/2
```

003921687

WPI Acc No: 1984-067231/ 198411

XRAM Acc No: C84-029081 XRPX Acc No: N84-050494

Prepn. of biodegradable polyurethane - by reacting

hydroxy-contg. oligoester with hexamethylene diisocyanate and diol, in two stages

Patent Assignee: PHYSIOLOGY INST (PHYS-R)

Inventor: KARTELISHV T M; KATSARAPA R D; ZAALISHVIL M M

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week SU 1016314 A 19830507 SU 2854648 A 19791217 198411 B

Priority Applications (No Type Date): SU 2854648 A 19791217

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

SU 1016314 A 5

Abstract (Basic): SU 1016314 A

Use of a cpd. of formula (I) where k=0-20, l=0-20 with k=0, l not 0 or l=0 and k not 0 O, R is H and R' is CH3, or R=R' is H or H or H or H is CH3, H is H or H is H or H is CH3, H is H or H is H or H is CH3, H is H or H is H is H or H is H

for 0.5-1 hour at 90-120 deg. and 4-5 hours at 160-190 deg., imparts biodegradability to the material. The process is carried out by reacting molten (I) with hexamethylene diisocyanate, in the presence of a diol such as 1,3-propanediol or ethylene glycol serving as chain lengthener. The product finds use in medicine as a self-disintegrating surgical material.

The product is soluble in organic solvents and can be cast into films with tensile strength of 300-400 kg/cm2 and limiting elongation of 100-200%. Bul.17/7.5.83.

(5pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: PREPARATION; BIODEGRADABLE; POLYURETHANE; REACT; HYDROXY; CONTAIN; OLIGOESTER; HEXA; METHYLENE; DI; ISOCYANATE; DIOL; TWO; STAGE Derwent Class: A25; A96; E17; P34

International Patent Class (Additional): A61L-015/00; C08G-018/32

File Segment: CPI; EngPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-G02; A05-G04; A09-A; A12-V; E10-E04G Plasdoc Codes (KS): 0004 0226 1296 1300 1319 1325 1760 1840 2148 2152 2155 2441 2513 2575 2606 2635 2764

Polymer Fragment Codes (PF):

\*001\* 014 02& 038 150 157. 169 170 171 195 200 207 209 239 344 346 357 40-431 435 532 537 541 544 551 567 573 645 687

Chemical Fragment Codes (M3):

\*01\* H4 H402 H482 H581 H582 H583 H584 H589 H8 J0 J011 J012 J013 J014 J2 J271 J272 J273 M280 M311 M312 M313 M314 M321 M322 M323 M331 M332 M340 M342 M349 M381 M391 M392 M393 M416 M620 M781 M903 Q110

Derwent Registry Numbers: 0822-U; 1300-U; 1455-U

					• 5	
	(4) (4)			7.		
				ă.		
		.4				4
				<i>,</i> 40		
					· · · · ·	,
+						
			7			
		3				
	••					
			•			
(4)						100

## Best Available Copy



## us SU in 1016314 A

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР

3(50 C 08 G 18/32// A 61 L 15/00

1 CECCHOSMAN

13 FATERTHOTERMS FERRAL 13

## ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСНОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

- (21) 2854648/23-05
- (22) 17.12.79
- (46) 07.05.83. Бюл. № 17
- (72) М.М. Заалимвили, Р.Д. Кацарава и Т.М. Картвелимвили
- (71) Институт физиологии им. И.С.Бериташвили
- (53) 678.664 (088.8)
- (56) 1. Губанов Э.Ф., Тейтельбаум В.Я. Апухтина Н.П. и Синайский А.Г. Зависимость некоторых свойств поли-эфируретановых блоксополимеров от молекулярного веса блоков. Синтез и физико-химия полимеров (полиуретаны). К., 'Наукова Думка', 1968, с. 168.
- 2. Липатова Т.Э., Лоос С.С. и момбужай М.М. Взаимодействие полиэфируретанов с физиологически активными средами. Высокомолекулярные соединения А 12. 1970, с. 20-51 (прототип).

(54) (57) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИЭФИР-УРЕТАНОВ путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодержащего олигоэфира с гексаметилендиизодианатом в присутствии диола, о тл и ч а ю м и й с я тем, что, с целью придания конечному продукту бнодеградируемых свойств, в качестве сложного гидроксилсодержащего олигоэфира используют соединение общей формулы

$$R^{H_{-}} - (CH_{2})_{2}, -(CH_{2})_{3}, -CH_{2} - CH_{-},$$
 $CH_{3}$ 
 $+ CH_{2})_{2} - CH_{-}, -(CH_{2} - 0 - (CH_{2})_{2})$ 

и процесс проводят ступенчато: при  $90-120^{\circ}$ С в течение 0,5-1 ч, при  $160-190^{\circ}$ С в течение 4-5 ч.

Изобретение относится к синтезу полиэфируретанов, которые могут быть использованы в медицине, например, в качестве саморассасывающихся хирургических материалов.

Известен способ получения полиэфир-5 уретанов путем взаимодействия гидро-ксилсодержащих олигомеров сложно-эфирного типа с диизодианатом в присутствии диола [1].

Недостатком известного способа получения полиэфируретанов является их непригодность для использования в медицине в качестве биодеградируемых материалов.

Наиболее близкий по технической сущности к предлагаемому является способ получения полиэфируретанов путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодержащего олигоэфира с гексаметилендиизоцианатом в присутствии диола.

В качестве сложного гидроксилсодержащего олигоэфира используют продукт конденсации дикарбоновой кислоты и диола, например админновой кислоты 25 и этиленгликоля в расплаве [2].

Педостатком, полученных известным способом, полиэфируретанов является отсутствие в им макромолекулах связей, способных подвергаться ферментативной биодеградации.

Целью изобретения является придание биодеградируемых свойств конечному продукту.

Указанная цель достигается тем, что согласно способу при получении полиэфируретанов путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодер—

жащего олигоэфира используют соединения формулы

и процесс проводят ступенчато: при  $90-120^{\circ}$ С в течение 0.5-1 ч, при  $160-190^{\circ}$ С в течение 4-5 ч.

Блоксополимерную структуру полученных полимеров подтверждают изучением их растворимости в органических растворителях и сравнением с растворимостью соответствующих гомополимеров, а также изучением их ИК- и ямР-спектров. Синтезированные полиэфируретаны обладают пленко- и волокнообразующими свойствами. Они растворяются во многих органических растворителях, образуя высококонцентрированные растворы, из этих раствором методом полива на стеклянные подложки были получены эластичные пленки, имеющие прочность на разрыв 300-400 кг/см2 и разрывное удлинение 100-

35 400 кг/см² и разрывное удлинение 100-200%. Строение и характеристики исполь-

Строение и характеристики использованных полиэфирных смол приводятся. в табл.1.

			40	1 4 0 %	<u>и п с                                   </u>
шифр олигомера		Олигоэфи	ир на основе	Гидроксил	Средний
	Гликолнд (R=H), моль	Лактиц (R <sup>I</sup> =—CH <sub>3</sub> , моль	Диол (R <sup>4</sup> = C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> , C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> моль		молеку- лярный вес
C3-1-0 ·	0,10	0,00	Этиленгликоль 0,01	2,34	1450
C9-06-04	0,06	0,04	Этиленгликоль 0,01	2,43	1400
сэ-05-05	0,05	0,05	Этиленгликоль 0,01	1,60	2125
СЭ-04-06	0,04	0,06	Этиленгликоль 0,01	2,12	1600
C9-0-1	0,00	0,10	Этиленгликоль 0,01	1,80	1890
Cn-1-0	0,10	0,00	1,3-Пропандиол	3,72	910

пример 1. В трехгорлую колбу, снабженную мешалкой, вводом и выводом для аргона помещают 0,005 моль олигомера СЭ-1-0 (табл.1) и колбу нагревают до 120-125°C. К образовав-

шемуся расплаву добавляют половину (0,05 моль) гексаметилендиизоцианата (суммарное количество гексаметилендиизоцианата 0,1 моль). Расплав перемешивают в течение 30 мин, после че-

60

го температуру снижают до 90-100°С и вводят 0,095 моль удлинителя (диола): 1,3-пропандиола. Смесь вновь нагревают до 120°С и переменивают. еще 30 мин и затем осторожно, по порциям вводят оставшееся количество (0,05 моль динэоцианата). Реакционная масса быстро загустевает и не перемеривается. Температуру медленно повышают до 190°C так, чтобы реакционная смесь легко перемемявалась и выпержи- 10 вают при данной температуре в течение 4 ч. Расплав выливают на чашку Петри и охлаждают. Приведенная влакость  $\gamma=0.64$  дл/г в м-крезоле,  $t^0=25^{\circ}$  С,  $C = 0.5 r/\pi n$ .

Пример 2. В трехгорлую колбу, снабженную мешалкой, вводом и выводом для аргона помещают 0,085 моль олягомера СЭ-06-04, колбу нагревают до 90°С и и образовавшемуся расплаву 20 добавляют половину 0,05 моль гексаметилендиизоцианата. Реакционную смесь нагревают до 120°C в течение 30 мин затем охлаждают до 90°С м вводят 0,095 моль пропандиола, вновь нагревают до 120°C в течение 30 мин, охландают до 90°C и осторожно вводят оставшееся количество динзоцианата. Смесь медленно нагревают до 160°C, причем температуру повышают так, чтобы в колбе был хоромо перемениваемый расплав. Реакционную смесь выдерживают при 160°С в течение 5 ч. после чего выливают на чашку Петри после чего выливают на чашку Петри СЭ-1-0 берут олигомер СП-1-0 (табл.1) и охлаждают.  $t_{\rm np}=0.58$  дл/г в смеси 35  $t_{\rm np}=0.60$  дл/г в м-крезоле,  $t_{\rm np}=0.58$  с  $t_{\rm np}=0.60$  дл/г в м-крезоле,  $t_{\rm np}=0.60$  дл/г в м-крезоле,  $t_{\rm np}=0.60$  с  $t_{\rm np}=0.60$  дл/г в м-крезоле,  $t_{\rm np}=0.60$  с  $t_{\rm np}=0.60$  дл/г в м-крезоле,  $t_{\rm np}=0.60$  с  $= 25^{\circ}$ C, C = 0,5 r/ $\pi\pi$ .

пример 3. Синтез полимера осуществляют в соответствии с мето-. дикой, приведенной в примере 2, с той лишь разницей, что вместо олиго-, мера СЭ-06-04 (табл.1) используют олигомер С9-05-05 (табл.1), а в качестве удлинителя цепя вместо 1,3- / пропанциола используют этиленгликоль $\eta_n=0,52$  дл/г в смесн тетрахлор-этан: Фенол (3:1),  $t^0=25^{\circ}$ С, С = = 0.5 r/pr.

Пример 4. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой приведенной в примере 2, с той разницей, что вместо олигомера СЭ-06-04 берут олигомер СЭ-05-05,  $\eta_{\rm np} = 0,50$  дл/г в смесн тетрахлорэтана с фенолом 3:1, $t^{\rm o} = 25^{\rm o}$ С, С = 0,5 г/дл.

пример 5. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 2 с той разницей, что вместо олигомера СЭ-06-04 берут олигомер СЭ-04-05,  $\eta_{np} = 0.47$  дл/г в смеси тетрахлорэтана с фенолом 3:1,  $t^{o} = 25^{\circ}$ С, C = 0.5 г/дл.

пример 6. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 2, с той разницей, что вместо олигомера СЭ-06-04 берут олигомер СЭ-0-1, Спр 0,48 дл/г в смеси тетрахлорэтана C фенолом (3:1),  $t^0 = 25^{\circ}C$ , C =0,5 r/mm.

Пример 7. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо олигомера

Условия синтеза и основные характеристики полученных полиэфируретанов приведены в табл. 2.

CHURCHOROTARO				ا	Breve		Tennogroß-	Pacisophmocia	CRORCINA EMBHON	TOHOK
CMOJA HA OC- HOBE of -OKCH- KMCJOI, MOJA	DAKE N N	дику оцивнат, моль	MOJE	Typa, Typa, Deak- ukk,	<b>1</b>	Chp Comech Terpa- XJOP- STRH: \$4 CHOJ (3:1),	KOCTE, C.IIA.	10 r nommepa m 100 r pacr- mopurems	6, KT/CM 2	พั
C3-1-0 (0,005)	LWITH	FMIM (0,1)	пд (0,095)	190	0,4	0,64*	160-170	A, B, B, L	390	110
19-06-04	PK BK	rkin (0,1)	пд (0,095)	160	5,0	. 83,0	120-130	A, B, B, L	350	150
C9-05-05 (0,005)	LMIN	TMIN (0,1)	er (0,095)	160	0,4	0,52	130-140	A,B,B,T	340	170
C3-05-05 (0,005)	гипи	TMIM (0,1)	na (0,095)	160	5,0	05'0	130-135	A, B, B, T	290	200
C3-04-06 (0,005)	rwin	гиди (0,1)	пц (0,095)	160	5,0.	0,47	120-125	A,B,B,F	290	190
C9-01-1 (0,005)	ATTACE	rwan (0,1)	пд (0,095)	160	0,0	0,48	100-120	A,B,B,T	280	
CH-1-0 (0,005)	нуши	неди (0,1)	пд (0,095)	190	0.4	0,60	165-170	A,B,B,L	 	

Таким образом, применение предлагаемого способа получения полнафируретанов, содержащих в цепях макромолекул олигозфирные блоки на основе ф-оксикислот обеспечивает следущиме преимущества: использование в качестве исходных смол олигозфиров на основе ф-оксикислот повволяет получать полизфируретаны, содержащие в цепях макромолекул об-эфирные связи способны подвергаться ферментативной биодеградации;10

полученные полиэфируретаны полеэны для использования в медицине в качестве саморассасывающихся матеряалов, поскольку содержат в цепях макромолекул биодеградируемые с-эфирные связи:

растворимость полученных полиэфируретанов в органических растворителях, что облегчает их переработку в изделия-пленки, пористые материалы и т.п.

## Best Available Copy

Составитель С. Пурина

Редактор Г. Волкова Техро

Техред И.Коштура

КорректорВ. Бутяга

3akas 3315/24

Тираж 494 . Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий

113035, Москва, ж-35, Раумская наб., д. 4/5

Филиал ППП ''Патент'', г. Ужгород, ул. Проектная.

THIS PAGE BLANK (USPTO)